### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2003 年11 月6 日 (06.11.2003)

**PCT** 

### (10) 国際公開番号 WO 03/091282 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07K 14/705, C12N 15/12, 5/10, 1/15, 1/19, 1/21, C12Q 1/02, G01N 33/15, 33/50, A61P 43/00, 3/00, 3/04, 3/08, 5/50, A61K 45/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/05184

(22) 国際出願日:

2003 年4 月23 日 (23.04.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-123005 2002 年4 月24 日 (24.04.2002)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬 株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒103-8416 東京都 中央区 日本橋本町 2 丁目 2番3号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小谷 秀仁 (KOTANI,Hidehito) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 高橋 和彦 (TAKAHASHI,Kazuhiko) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 鴇田 滋 (TOKITA,Shigeru) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば

市大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 清水 初志 . 外(SHIMIZU,Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県 土浦市 卸町 1 1 1 関鉄つくばビル 6 階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: HISTAMINE RECEPTOR H3 ORDINARY ACTIVITY MUTANT AND UTILIZATION THEREOF

(54) 発明の名称: ヒスタミン受容体H3常活性変異体およびその利用

(57) Abstract: The internal domain (3) of a seven-transmembrane G protein-coupled receptor, which is meaningful in the coupling of the G protein or the activity of the receptor, is well conserved. In the H3 receptor which is one of G protein-coupled receptors, this domain is also well conserved. By transferring a point mutation into a sequence encoding this domain in the H3 receptor cDNA by the PCR method, a mutant H3 receptor having an extremely strong ordinary activity can be successfully constructed. It is further found out that use of the ordinary activity mutant of the H3 receptor makes it possible to easily and efficiently screen a candidate compound for a drug such as an inverse agonist to the H3 receptor.

(57) 要約: 7回膜貫通型G蛋白質結合受容体の内部ドメイン3はG蛋白質の結合また受容体の活性に重要でありよく保存されている。H3受容体はG蛋白質共役型受容体の一種であり、同様にこの領域は保存されていた。そこで、PCR 法を用いてH3受容体cDNAにおける該領域をコードする配列に点変異を導入した結果、非常に強い常活性をもつ変異型H3受容体の作製に成功した。さらに、H3受容体の常活性変異体を用いることにより、H3受容体のインパースアゴニストなどの医薬品候補化合物をより容易に、かつ、効率的にスクリーニングできることが判明した。



- 1 -

### 明細書

### ヒスタミン受容体 H3 常活性変異体およびその利用

### 技術分野

本発明は、ヒスタミン受容体 H3 常活性変異体およびその利用に関する。

### 背景技術

多くのホルモンや神経伝達物質は、細胞膜に存在する特異的な受容体を通して生体の機能を調節している。これらの受容体の多くは共役しているグアノシン三リン酸結合蛋白質(G蛋白質)の活性化を通して細胞内のシグナル伝達を行っている。このため、この受容体はG蛋白質共役型受容体(GPCR)と総称されている。あるいは7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、7回膜貫通型受容体とも総称されている。

G蛋白質共役型受容体は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら生体の細胞や臓器の機能を調節する分子、例えばホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として非常に重要な役割を担っている。このため、G蛋白質共役型受容体は医薬品開発の標的として非常に注目されている。いくつかのG蛋白質共役型受容体は常活性体であることが知られている(Costa, T. et al., Mol Pharmacol, 41, 549-560, 1992; Lefkowitz, R. et al., Trends Pharmaco. Sci., 14, 303-307, 1993)。また、G蛋白質共役型受容体に変異を導入すると、さらに活性が上昇する場合があることが知られている。例えば、G蛋白質共役型受容体の一種であるalB-アドレナリン受容体の常活性変異体が知られている(Kjelsberg, M. A. et al., J. Biol. Chem. 267, 1430-33, 1992)。また、WOO1/7712には、種々のG蛋白質共役型受容体の常活性変異体が開示されている。

また、近年、アンダゴニストの一部にアゴニストの薬理作用と反対の作用を示

すもの(インバースアゴニスト)が見出され、G 蛋白質共役型受容体を標的とし た医薬品候補化合物になりうることが指摘された (Milligan, G. et al., Trends Pharmaco. Sci., 16, 10-13, 1995)。G蛋白質共役型受容体にインバースアゴ ニストが作用すると、G 蛋白質共役型受容体のコンフォメーションの変化が生じ、 不活性型の割合が増加すると考えられている (Milligan, G. et al., Trends Pha rmaco. Sci., 16, 10-13, 1995) .

一方、G 蛋白質共役型受容体の一種としてヒスタミン受容体 H3(H3 受容体)が 知られている。該受容体をコードする遺伝子は、ヒトをはじめとする種々の生物 において報告されている(Lovenberg T.W. et. al., Molecular Pharmacology, 5 5: 1101-1107, 1999; Lovenberg T.W. et. al., Journal of Pharmacology and E xperimental Therapeutics, 293: 771-778, 2000; Tardivel-Lacombe J. et. al., Molecular Neuroscience 11: 755-759, 2000; W02003004637)。H3 受容体遺伝子 ノックアウトマウスは、体重、摂食量、血中インスリン量、または、血中レプチ ン量の増加を呈することが見出されており、H3 受容体と体重、摂食量、血中イン スリン量、または、血中レプチン量の変化を特徴とする疾患との関連が明らかと なっている(W02003004637)。また、H3 受容体は、天然の状態でも常活性状態に あり、また常活性なコンフォメーションをとりやすいことが報告されている(Mor isset, S. et al., Nature, 408, 860-864, 2000)。しかしながら、これまでに、 H3 受容体の常活性変異体についての報告例は皆無である。

### 発明の開示

本発明は、このような状況に鑑みてなされたものであり、その目的は、H3 受容 体の常活性変異体を作製し、該常活性変異体を用いた医薬品候補化合物のスクリ ーニング方法を提供することにある。

本発明者らは、上記の課題を解決するために鋭意研究を行った。7回膜貫通型 G 蛋白質共役型受容体の内部ドメイン3はG蛋白質の結合または受容体の活性に重

要でありよく保存されている。H3 受容体はG蛋白質共役型受容体の一種であり、同様にこの領域は保存されていた。そこで、H3 受容体の常活性変異体の作製を試みた。まず、PCR 法を用いてマウス H3 受容体 cDNA における該領域をコードする配列に点変異を導入し、MT1、MT2、MT3、MT5、および、MT6 クローンを作製した。次いで、ワイルドタイプのマウス H3 受容体 cDNA および5 つの変異型マウス H3 受容体 cDNA をそれぞれ HEK293 細胞株にトランスフェクションした。次いで、ELISA 法によって cAMP 量の測定を行った。検討の結果、10 μ M フォルスコリン存在下、すべてのクローンでヒスタミンにより用量依存的に cAMP 量が減少することを見出した。また、10 μ M フォルスコリン存在下、H3 インバースアゴニストであるチオペラミドにより用量依存的に cAMP 量が増加することを見出した。さらに、cAMP量は MT1 クローンを除き、天然型 H3 受容体に比べ増加することを見出した。以上の結果は、本発明者らが、非常に強い常活性をもつ変異型 H3 受容体の作製に成功したことを示すものである。また、H3 受容体の常活性変異体を用いることにより、H3 受容体のインバースアゴニストなどの医薬品候補化合物をより容易に、かつ、効率的にスクリーニングすることができることを示すものである。

即ち、本発明は、

- [1] H3 受容体の常活性変異体、
- [2] H3 受容体の内部ドメイン3のC末端側に存在する活性化調節部位の少なくとも1つのアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換した、[1]に記載の常活性変異体、
- [3] 配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列における352番目、353番目、354番目または357番目の少なくとも一つの部位に相当する部位のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換した、[1]または[2]に記載の常活性変異体、
- (4) H3 受容体の活性化調節部位のアミノ酸残基の置換が、下記(a) または (b) である、 [1] または [2] に記載の常活性変異体、

- 4 -
- (a) ヒトH3 受容体において、RDRKVAK から、KDHKVLK、RARKVAK、RDRKVIK、ま たは、RDRKVKK への置換
- (b) マウス、ラットまたはモルモット H3 受容体において、RDKKVAK から、KDHK VLK、RAKKVAK、RDKKVIK、もしくは、RDKKVKK への置換
- [5] 下記(a) ~(c)の少なくとも一つに記載のアミノ酸置換を含む、〔1〕ま たは「2」に記載の常活性変異体、
- (a) 配列番号:1に記載のアミノ酸配列において少なくとも、357番目のAか ら K または I への置換
- (b) 配列番号:1に記載のアミノ酸配列において少なくとも、353番目のDか らAへの置換
- (c) 配列番号:1に記載のアミノ酸配列において少なくとも、352番目のRか ら K、354 番目の K から H、および、357 番目の A から L への置換
- [6] 下記(a) ~(c)の少なくとも一つに記載のアミノ酸置換を含む、〔1〕ま たは〔2〕に記載の常活性変異体、
- (a) 配列番号: 3に記載のアミノ酸配列において少なくとも、357番目のAか らKまたはIへの置換
- (b) 配列番号: 3に記載のアミノ酸配列において少なくとも、353番目のDか らAへの置換
- (c) 配列番号:3に記載のアミノ酸配列において少なくとも、352番目のRか ら K、354 番目の K から H、および、357 番目の A から L への置換
- [7] [1] ~ [6] のいずれかに記載の常活性変異体をコードする DNA、
- [8] [7] に記載の DNA が挿入されたベクター、
- [9] [7] に記載の DNA または [8] に記載のベクターを保持する形質転換細 胞、
- [10]被験化合物が H3 受容体の常活性変異体の活性を変化させるか否かを評価 する方法であって、

- 5 -
- (a) H3 受容体の常活性変異体を発現している細胞に被験化合物を接触させる 工程、
- (b) 該細胞における常活性変異体の活性を検出する工程、 を含み、上記活性が、被験化合物を接触させないときに比べ増加または 減少している場合に、被験化合物が、上記常活性変異体の活性を変化さ せると判定される方法、
- [11] cAMP 濃度の変化、カルシウム濃度の変化、G 蛋白質の活性の変化、ホス ホリパーゼ C の活性の変化、または、pH の変化を指標に常活性変異体の 活性を検出する、〔10〕に記載の方法、
- [12]以下の(a)および(b)の工程を含む、H3 受容体の常活性変異体の活 性を変化させる医薬品候補化合物のスクリーニング方法、
  - (a) [10] または [11] に記載の方法により、複数の被験化合物につい て、H3 受容体の常活性変異体の活性を変化させるか否かを評価する工程
  - (b) 複数の被験化合物から、該常活性変異体の活性を変化させると評価され た化合物を選択する工程
- [13] 医薬品候補化合物が H3 受容体のインバースアゴニストである、 [12] に記載の方法、

### を提供するものである。

H3 受容体は、常活性体であることが知られている。これに対し、本発明者らは、 天然型常活性体と比較して、さらに活性が上昇している H3 受容体の常活性変異体 を作製した。さらに、該常活性変異体を用いることにより、医薬品候補化合物を より容易に、かつ、効率的にスクリーニングできることを見出した。本発明は、 これらの知見に基づくものである。

本発明は、H3 受容体の常活性変異体を提供する。本発明における H3 受容体の 常活性変異体は、好ましくは実質的に精製されたものである。本発明において、 「実質的に精製された」とは、外部の環境から切り離されて、他の成分が多くと も 40%、好ましくは 25%、より好ましくは 10%以下であることを意味する。また、本発明において、「常活性」とは、リガンドの非存在下での活性(リガンド 非存在下でも活性を有する状態)を意味する。

本発明の常活性変異体において、その変異部位、変異タイプ、変異数に特に制限はないが、変異部位は、H3 受容体の内部ドメイン3のC末端側の活性化調節部位に存在することが好ましい。また、変異タイプとしては、置換変異、欠失変異、挿入変異などが例示できるが、好ましくは置換変異である。このような変異を有する常活性変異体としては、例えばH3 受容体の内部ドメイン3のC末端側に存在する活性化調節部位の少なくとも1つのアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換した常活性変異体が挙げられる。より具体的には、活性化調節部位が、KDHKVLK(配列番号:4)、RARKVAK(配列番号:5)、RDRKVIK(配列番号:6)、RDRKV KK(配列番号:7)、RAKKVAK(配列番号:8)、RDKKVIK(配列番号:9)、または、RDKKVKK(配列番号:10)配列である常活性変異体が例示できるが、本発明の常活性変異体における活性化調節部位の配列としては、これら配列に限定されるものではない。

また、本発明のH3 受容体の常活性変異体としては、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列における352番目、353番目、354番目または357番目の少なくとも一つの部位に相当する部位のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換した常活性変異体が例示できるが、これらの常活性変異体に限定されるものではない。例えば、上記部位に加え、さらに、その他の部位にも変異が生じている常活性変異体もまた、本発明の常活性変異体に含まれる。

本発明において、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列における352番目、353番目、354番目または357番目に相当する部位としては、例えば、ラットH3 受容体(Q9QYN8)では、マウスやヒトH3 受容体と同様に352番目、353番目、354番目または357番目のアミノ酸部位である。

また、本発明の H3 受容体の常活性変異体としては、好ましくは、ヒト、マウス、

ラットまたはモルモット (ギニアピッグ) H3 受容体の常活性変異体であるが、該 常活性変異体が由来する生物種は特に制限されない。

本発明におけるヒト H3 受容体とは、RDRKVAK 配列(配列番号: 11)を有する H3 受容体を意味する。本発明におけるヒト H3 受容体の具体例としては、445AA の Q9Y5N1(配列番号: 3)、453AA の BAB20090、および、365AA の AAK50040 などが 挙げられるが、これらに限定されるものではない。また、本発明におけるマウス、ラットまたはモルモット H3 受容体とは、RDKKVAK 配列(配列番号: 12)を有する H3 受容体を意味する。具体的には、マウス H3 受容体として配列番号: 1に記載のアミノ酸配列を有する H3 受容体、ラット H3 受容体として445AA の Q9QYN8、449AA の BAA88765、413AA の BAA88767、および、397AA の BAA88768、モルモット H3 受容体として 445AA の Q9JI35 が例示できるが、これらに限定されるものではない。上記の具体的な配列を有する H3 受容体が、全て同様の構造的特徴、活性、および、活性化調節部位の配列(ヒトでは RDRKVAK(配列番号: 11)、マウス、ラットおよびモルモットでは RDKKVAK(配列番号: 12))を有することが報告されている。

また、本発明におけるヒト H3 受容体の常活性変異体の活性化調節部位の配列は、KDHKVLK(配列番号: 4)、RARKVAK(配列番号: 5)、RDRKVIK(配列番号: 6)、または、RDRKVKK(配列番号: 7)であることが好ましいが、これらの配列に限定されるものではない。また、本発明におけるマウス、ラットおよびモルモット H3 受容体の常活性変異体の活性化調節部位の配列は、KDHKVLK(配列番号: 4)、RAKKVAK(配列番号: 8)、RDKKVIK(配列番号: 9)、または、RDKKVKK(配列番号: 10)であることが好ましいが、これらの配列に限定されるものではない。本発明におけるマウス H3 受容体の常活性変異体としては、好ましくは、配列番号: 1 に記載のアミノ酸配列における 357番目の Aが K または I に置換した常活性変異体、353番目の Dが A に置換した常活性変異体、または、352番目の Rが K、354番目の Kが H、および、357番目の Aが L に置換した常活性変異体が挙げられ

るが、これらに限定されるものではない。例えば、上記置換変異の組み合わせが 多数考え得る。

また、ヒトH3 受容体の常活性変異体としては、好ましくは、配列番号:3に記載のアミノ酸配列における357番目のAがKまたはIに置換した常活性変異体、353番目のDがAに置換した常活性変異体、または、352番目のRがK、354番目のKがH、および、357番目のAがLに置換した常活性変異体が挙げられるが、これらに限定されるものではない。例えば、上記置換変異の組み合わせが多数考え得る。

本発明のH3 受容体の常活性変異体は、例えば、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするDNAに対し、該蛋白質の活性がより上昇するような変異を導入することで作製することができる。

「配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするDNA」としては、例えば、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質の変異体、アレル、バリアント、ホモログ等をコードするDNAが含まれる。ここで「機能的に同等」とは、対象となる蛋白質が、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と同等の生物学的機能(役割)や生化学的機能(性質)を有することを指す。本発明において、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質の生物学的機能(役割)としては、例えば、細胞内シグナル伝達機能(例えば、cAMP 濃度の変化、カルシウム濃度の変化、G蛋白質の活性の変化、ホスホリパーゼCの活性の変化、または、pHの変化)、または、体重、摂食量、血中インスリン量、もしくは、血中レプチン量を制御する機能が挙げられる。また、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質の生化学的機能(性質)としては、ヒスタミンやそのアナログなどと結合する性質が挙げられる。

このような蛋白質をコードする DNA としては、ヒト(PCT/JP99/07280、Lovenberg T.W. et. al., Molecular Pharmacology, 55: 1101-1107, 1999)、ラット (PCT/JP99/07280、Lovenberg T.W. et. al., Journal of Pharmacology and Experime ntal Therapeutics, 293: 771-778, 2000)、ギニアピッグ (Tardivel-Lacombe J. et. al., Molecular Neuroscience 11: 755-759, 2000)、マウス (WO200300463 7) 由来の DNA が知られており、すでにその配列が開示されている。

その他の配列を有する DNA を調製するためには、例えば、当業者であれば、部位特異的変異誘発法 (Gotoh, T. et al., Gene 152, 271-275, 1995; Zoller, MJ, and Smith, M. Methods Enzymol. 100, 468-500, 1983; Kramer, W. et al., Nu cleic Acids Res. 12, 9441-9456, 1984; Kramer W, and Fritz HJ Methods. Enzymol. 154, 350-367, 1987; Kunkel, TA. Proc Natl Acad Sci USA. 82, 488-492, 1985; Kunkel Methods Enzymol. 85, 2763-2766, 1988) 、ダブルプライマー法 (Zoller, M. J. and Smith, M., Methods Enzymol. 154, 329-350, 1987) 、カセット変異法 (Wells, et al., Gene 34, 315-23, 1985) 、メガプライマー法 (Sarkar, G. and Sommer, S. S., Biotechniques 8, 404-407, 1990) などを用いて、配列番号: 1または配列番号: 3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質をコードする DNA に適宜変異を導入することにより、該蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードする DNA を調製することができる。また、アミノ酸の変異は自然界においても生じうる。なお、変異するアミノ酸数は、通常、30 アミノ酸以内であり、好ましくは 15 アミノ酸以内であり、さらに好ましくは 5 アミノ酸以内であり、好まノ酸以内であり、さらに好ましくは 5 アミノ酸以内(例えば、3 アミノ酸以内) である。

また、ある蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードする DNA を調製する当業者によく知られた他の方法としては、ハイブリダイゼーション技術 (Sambrook, J et al., Molecular Cloning 2nd ed., 9.47-9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 1989) を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者においては、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質をコードする DNA 配列 (例

えば配列番号: 2) もしくはその一部を利用して、これと相同性の高い DNA を単離すること、さらに、該 DNA から配列番号: 1または配列番号: 3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質を単離することは、周知の技術である。

配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするDNAを単離するためのハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選択することができる。ハイブリダイゼーションの条件としては、例えば、低ストリンジェントな条件が挙げられる。低ストリンジェントな条件とは、ハイブリダイゼーション後の洗浄において、例えば42℃、2×SSC、0.1%SDSの条件であり、好ましくは50℃、2×SSC、0.1%SDSの条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件としては、高ストリンジェントな条件が挙げられる。高ストリンジェントな条件とは、例えば65℃、0.1×SSC及び0.1%SDSの条件である。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有するDNAが効率的に得られることが期待できる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーに影響する要素としては温度や塩濃度など複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜選択することで同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。

また、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質を コードするDNA(例えば配列番号:2)の配列情報を基に合成したプライマーを 用いる遺伝子増幅法、例えば、PCR 法を利用して、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードする DNAを単離することも可能である。

これらハイブリダイゼーション技術や遺伝子増幅技術により単離される DNA がコードする、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質は、通常、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質とアミノ酸配列において高い相同性を有する。高い相

同性とは、アミノ酸レベルにおいて、通常、少なくとも50%以上の同一性、好ましくは75%以上の同一性、さらに好ましくは85%以上の同一性、さらに好ましくは95%以上の同一性を指す。

アミノ酸配列や塩基配列の同一性は、例えば Karlin and Altschul によるアルゴリズム BLAST (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、BLASTN や BLASTX と呼ばれるプログラムが開発されている (Altschul et al. J. Mol. Biol. 215:403-410, 1990)。BLAST に基づいて BLASTN によって塩基配列を解析する場合には、パラメーターは例えば score = 100、wordlength = 12とする。また、BLAST に基づいて BLASTX によってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターは例えば score = 50、wordlength = 3とする。BLAST と Gapped BLAST プログラムを用いる場合には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である (http://www.ncbi.nlm.nih.gov.)。

また、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするDNAとしては、cDNA、ゲノムDNAの他、合成DNAも含まれる。cDNAは、例えば、配列番号:2に記載のcDNAあるいはその断片、それらに相補的なDNA又はRNA、または該cDNAの配列の一部を含む合成オリゴヌクレオチドを32Pなどで標識し、配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードするDNAが発現している組織(例えば、脳、視床、視床下部)由来のcDNAライブラリーにハイブリダイズさせることによりスクリーニングすることができる。あるいは、cDNAの塩基配列に対応するオリゴヌクレオチドを合成し、適当な組織(例えば、脳、視床、視床下部)由来のcDNAを鋳型にPCR反応により増幅し、クローニングすることもできる。ゲノムDNAは、例えば、配列番号:2に記載のcDNAあるいはその断片、それらに相補的なDNA又はRNA、または該cDNAの配列の一部を含む合成オリゴヌクレオチドを32Pなどで標識し、ゲノムDNAライブラリーにハイブリダイズさせることによ

りスクリーニングすることができる。あるいは、cDNA の塩基配列に対応するオリゴヌクレオチドを合成し、ゲノム DNA を鋳型に PCR 反応により増幅し、クローニングすることもできる。一方、合成 DNA は、例えば、配列番号: 2に記載の cDNA の部分配列を持つオリゴヌクレオチドを化学合成し、アニーリングさせて二本鎖にし、DNA リガーゼで結合させることにより調製することができる (Khorana, H. G. et al., J. Biol. Chem. 251, 565-570, 1976; Goeddel D. V. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76, 106-10, 1979)。

本発明においては、このようにして得られた配列番号:1または配列番号:3 に記載のアミノ酸配列を含む蛋白質と機能的に同等な蛋白質をコードする DNA に対し、該蛋白質の活性がより上昇するような変異を導入する。DNA に変異が導入された結果、アミノ酸が変異する部位としては、好ましくは配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列における352番目、353番目、354番目または357番目の少なくとも一つの部位に相当する部位であるが、これら部位に限定されるものではない。また、変異タイプとしては、好ましくはアミノ酸置換を伴うタイプが挙げられるが、これに制限されず、具体的には、例えばアミノ酸の欠失、挿入を伴うタイプが挙げられる。

このようにして得られた H3 受容体の常活性変異体をコードする DNA から該常活性変異体を調製することは、当業者に周知の方法で実施することができる。

また、本発明は上記 H3 受容体の常活性変異体をコードする DNA を提供する。本 発明の DNA は、好ましくは単離されたものである。ここで「単離された」とは、 本来の環境から取り出され、実質的に精製されている状態を意味する。

このような DNA は、組換え蛋白質の生産に有用である。即ち、上記常活性変異体をコードする DNA を適当な発現ベクターに挿入し、該ベクターを適当な細胞に導入して得た形質転換体を培養し、発現させた蛋白質を精製することにより、本発明の常活性変異体を調製することが可能である。また、本発明の常活性変異体は受容体であるため、細胞膜に発現させて調製することが可能である。

具体的には、宿主が大腸菌エシェリシア・コリ (Escherichia coli) の場合、プラスミドベクターpET-3 (Rosenberg, A. H. et al., Gene 56, 125-35, 1987)、pGEX-1 (Smith, D. B. and Johnson, K. S., Gene 67, 31-40, 1988) などが用いられる。大腸菌の形質転換は、Hanahan 法 (Hanahan, D., J. Mol. Biol. 166, 557-580, 1983)、電気穿孔法 (Dower, W. J. et al., Nucl. Acids Res. 16, 6127-6145, 1988) などで行う。宿主が分裂酵母シゾサッカロマイセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pombe) の場合には、プラスミドベクターpESP-1 (Lu, Q. et al., Gene 200, 135-144, 1997) などが用いられる。酵母の形質転換は、例えば、スフェロプラスト法 (Beach, D. and Nurse, P., Nature 290, 140, 1981)、酢酸リチウム法 (Okazaki, K. et al., Nucleic Acids Res. 18, 6485-6489, 1990) などにより行なわれる。

一方、宿主がほ乳動物細胞、例えば、チャイニーズハムスター卵巣由来細胞 CH 0、ヒト HeLa 細胞などの場合、pMSG(クロンテク社)などのベクターが用いられる。また、HEK293 細胞の場合、pcDNA3.1(+)が用いられる。ほ乳動物細胞への組換え DNA の導入は、リン酸カルシウム法(Graham, F. L. and van derEb, A. J., Virology 52, 456-467, 1973)、DEAE-デキストラン法(Sussman, D. J. and Milman, G., Mol. Cell. Biol. 4, 1641-1643, 1984)、リポフェクション法(Felgner, P. L. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 7413-7417, 1987)、電気穿孔法(Neumann, E. et al., EMBO J. 1, 841-845, 1982)などで行われる。

宿主が昆虫細胞の場合には、バキュロウイルスベクターpBacPAK8/9(クロンテク社)などが用いられる。昆虫細胞の形質転換は、例えば、バイオ/テクノロジー (Bio/Technology, 6, 47-55, 1980) などに記載の方法に従って行なうことができる。

宿主細胞において発現させた組換え蛋白質は、公知の方法により精製することができる。また、例えば、N末端にヒスチジン残基のタグ、グルタチオンSトランスフェラーゼ (GST) などを結合した融合蛋白質の形で合成し、金属キレート樹

脂、GST 親和性レジンに結合させることにより精製することができる(Smith, M. C. et al., J. Biol. Chem. 263, 7211-7215, 1988)。例えば、ベクターとして pESP-1 を用いた場合、目的の蛋白質は、グルタチオンSトランスフェラーゼ(GS T)との融合蛋白質として合成されるため、GST 親和性レジンに結合させることより組換え蛋白質を精製できる。融合蛋白質から目的蛋白質を分離するには、例えば、トロンピン、血液凝固因子 Xa などで切断する。

また、本発明は、被験化合物が本発明の常活性変異体の活性を変化させるか否かを評価する方法を提供する。本方法においては、まず、本発明の常活性変異体を発現している細胞に被験化合物を接触させる。本方法に用いる被験化合物としては、特に制限はない。例えば、天然化合物、有機化合物、無機化合物、蛋白質、ペプチド、ヌクレオチドなどの単一化合物、並びに、化合物ライブラリー、遺伝子ライブラリーの発現産物、細胞抽出物、細胞培養上清、発酵微生物産生物、海洋生物抽出物、植物抽出物、リガンドが存在していることが予想される組織もしくは細胞(例えば、脳、視床、視床下部)の抽出液、等が挙げられるが、それらに限定されない。

また、本発明の常活性変異体を発現している細胞は、例えば、本発明の常活性変異体をコードする DNA を含むベクターを細胞(例えば、HEK293)に導入することで作製できる。ベクターの細胞への導入は、一般的な方法、例えば、リン酸カルシウム沈殿法、電気パルス穿孔法、リポフェタミン法、マイクロインジェクション法等によって実施することができる。

また、本発明において「接触」は、例えば、細胞の培養液に被験化合物を添加することにより行うことができる。被験化合物が蛋白質の場合には、例えば、該蛋白質をコードする DNA を含むベクターを、常活性変異体が発現している細胞へ導入することも可能である。

本方法においては、次いで、細胞における常活性変異体の活性を検出する。常活性変異体の活性は、例えば、細胞内シグナル伝達(例えば、cAMP 濃度の変化、

カルシウム濃度の変化、G 蛋白質の活性の変化、ホスホリパーゼ C の活性の変化、または、pH の変化)を指標に検出することができる。細胞内シグナル伝達を指標とした常活性変異体の活性の検出は、当業者であれば、周知の方法により実施することができる。本方法においては、上記活性が、被験化合物を接触させないときに比べ増加または減少している場合に、被験化合物が、上記常活性変異体の活性を変化させると判定される。

すでに、H3 受容体遺伝子ノックアウトマウスは、体重、摂食量、血中インスリン量、または、血中レプチン量の増加を呈することが見出されている。従って、上記化合物は、体重、摂食量、血中インスリン量、または、血中レプチン量の変化(増加もしくは減少)を特徴とする疾患の治療または予防のための医薬品になりうる。

また、上記評価方法を利用することにより、複数の被験化合物について、常活性変異体の活性を変化させる医薬品候補化合物をスクリーニングすることが可能となる。該医薬品候補化合物としては、H3 受容体のアゴニスト、アンタゴニストおよびインバースアゴニスト(受容体と結合することにより、アゴニストの薬理作用と反対の作用を発現する反作用薬)などが例示できるが、これらに限定されるものではない。本発明におけるアゴニストおよびインバースアゴニストには、完全活性を有するものだけでなく、部分活性を有するものも包含される。本発明のスクリーニング方法は、これら種々の医薬品候補化合物のうち、特にH3 受容体のインバースアゴニストをスクリーニングすることにおいて、より有効な方法である。

### 図面の簡単な説明

WO 03/091282

図1は、H3 受容体の変異の導入を核酸配列で示す図である。 m-H3 はワイルドタイプのマウス H3 受容体を意味する。

図2は、マウス H3 受容体の変異の導入をアミノ酸配列で示す図である。

図 3 は、ヒト H3 受容体の変異の導入をアミノ酸配列で示す図である。h-H3 は ワイルドタイプのヒト H3 受容体を意味する。

図 4 は、H3 常活性変異体のヒスタミンに対する応答性を示す図である。 図 5 は、H3 常活性変異体のチオペラミドに対する応答性を示す図である。

### 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

### [実施例1]

7回膜貫通型 G 蛋白質結合受容体の内部ドメイン 3 (internal domain 3) は G 蛋白質の結合また受容体の活性に重要でありよく保存されている。H3 受容体は G 蛋白質共役型受容体の一種であり同様にこの領域は保存されていた。そこで PCR 法を用いてマウス H3 受容体 cDNA およびヒト H3 受容体 cDNA における該領域をコードする配列に点変異を導入し、マウス H3 受容体およびヒト H3 受容体の常活性変異体の作製を試みた。

具体的には、まず、アミノ酸変異のデザインを考えた(図 1)。次いで、マウス H3 受容体 eDNA(発現ベクターpcDNA3.1(+))を鋳型にプライマー722F(5'-AG A ACC CCC ACC TGA TGC -3'(配列番号: 19))および 1338R(5'-TCA CTT CC A GCA CTG CTC CAG G -3'(配列番号: 20))、並びに、683F(5'-GCA CTC GT C TTC GGC TGG ATG -3'(配列番号: 21))および MT1(5'-CGA CTT GAG TAC CTT CTT GTC -3'(配列番号: 22))、MT2(5'-CGA CTT GAG TAC CTT CTT GTC -3'(配列番号: 23))、MT3(5'-CTT CTT GGC CCG CGA CAG CCG -3'(配列番号: 24))、MT5(5'-CGA CTT GAT TAC CTT CTT GTC -3'(配列番号: 25))、または、MT6(5'-CGA CTT CTT TAC CTT CTT GTC CCG -3'(配列番号: 26))を用いてそれぞれ PCR を行った。サイクルコンディションは94℃15秒、55℃30秒、72℃30秒を25回繰り返した。次いで、それぞれのPCR

反応により得られた断片を鋳型にプライマー683F および 1338R を用いて 2 回目のPCR を行った。サイクルコンディションは 94℃15 秒、55℃30 秒、72℃30 秒を 25回繰り返した。2 回目のPCR によって生成した断片(656bp)を pCR2. 1-TOPO にクローニングした。点変異が導入されることにより MT1、MT5、および、MT6 の BstX I サイトが MT2 および MT3 の BsmFI サイトがそれぞれ消失したことを確認した。さらにシークエンスにより点変異の導入を確認した。次いで、点変異を含む Aor5 1HI-SfiI 断片(174bp)をマウス H3 受容体 cDNA にクローニングした。PCR 反応はすべて Expand high fidelity PCR system (Boehringer mannheim)を使用した。

変異 DNA 断片をシークエンスし、点変異が導入されたことを確認した後に、Aor 51HI-SfiI 断片をワイルドタイプのマウス H3 受容体 cDNA (発現ベクターpcDNA3.1 (+)) にクローニングした。以上の方法により MT1、MT2、MT3、MT5、および、MT6 クローンを作製した (図 2)。

ワイルドタイプのマウス H3 受容体 cDNA および 5 つの変異型マウス H3 受容体 cDNA をそれぞれ HEK293 細胞株にトランスフェクションし、G418 選別を行いそれぞれのステーブルクローン (stable clone) を得た。ノーザン解析により発現量のチェックを行い、同程度の発現量をもつステーブルクローンを実験に用いた。

同様な方法で、ヒト H3 受容体の常活性変異体を作製し(図3)、該変異体を発現するクローンが得られる。

#### [実施例2]

H3 受容体は Gi 結合型の G 蛋白質共役型受容体であるので、ELISA 法によって c AMP 量の測定を行った。具体的には、試験前日 24-ウエルプレートに 1 ウエルあたり  $10^5$  細胞を培養した。試験当日、非血清存在下で 15 分間培養した後、0.5 mM IB MX で 15 分間処理した。フォルスコリン(10  $\mu$  M)、ヒスタミン( $10^{-11}$  M~ $10^{-6}$  M)、チオペラミド( $10^{-10}$  M~ $10^{-6}$  M)をそれぞれ加え 15 分間処理した。cAMP 測定には cA MP enzyme i mmunoassay (EIA) system(amersham)を用いた。キットに添付されている容解試薬 18 150  $\mu$  1 で細胞を破砕した。そのうち 5  $\mu$  1 のセルライセート(cell

lysate) とウサギ抗 cAMP 抗体を抗体固相化プレート中、4℃で2時間静置して反応させた。 さらに酵素標識抗体を加え、4℃で1時間静置して反応させた。プレートを緩衝液で洗浄し酵素基質溶液を加え室温で約30分間静置して反応させた。1N硫酸で反応を停止させ吸光度を測定した。標準曲線用 cAMP 溶液の吸光度より標準曲線を作成し、cAMP 量を算出した。なお、pertussis toxin (PTX) は100ng/mlの終濃度で18時間処理し、同様の実験を行った。検討の結果、10μM フォルスコリン存在下、すべてのクローンでヒスタミンにより用量依存的に cAMP 量が減少した(図4)。

### [実施例3]

H3 受容体はシナプス前部に存在し、自己受容体としてヒスタミンの放出を調節している。H3 受容体は常活性体であり、ヒスタミン非存在下においても、ヒスタミンの放出を減少させる方向に働いている。また、ヒスタミンが H3 受容体に結合することで、ヒスタミンの放出をさらに減少させる方向に働く。

シナプス後部にある H1 受容体にヒスタミンが結合すると、食欲を減少させる方向に働く。H1 アゴニストは抗肥満薬になりうるが、H1 の分布は、ユビキタス(Ubiquitous)であるので目的以外の作用も有する。一方、H3 アンタゴニストやインバースアゴニストは、中枢でのみ作用し、ヒスタミンの放出を増やすので、抗肥

- 19 -

### 満薬になり得る。

インバースアゴニストは常活性体に対しても、拮抗的な効果を示す。実際、インバースアゴニストがアンタゴニストより有効であることはすでに指摘されている (Milligan, G. et al., TiPS, 16, 10-13, 1995)。

本実施例においては、H3 受容体の内部ドメイン 3 をコードする配列に PCR 法を 用いて点変異を導入することにより非常に強い常活性をもつ H3 クローンの作製に 成功した。このクローンを用いることにより H3 受容体のインバースアゴニストな どのスクリーニングがより容易、かつ、効率的になるものと考えられる。

### 産業上の利用の可能性

本発明者らによって、H3 受容体の常活性変異体が作製された。H3 受容体の常活性変異体を用いることにより、H3 受容体のインバースアゴニストなどの医薬品候補化合物をより容易に、かつ、効率的にスクリーニングすることができる。

- 20 -

#### 請求の範囲

- 1. H3 受容体の常活性変異体。
- 2. H3 受容体の内部ドメイン3のC末端側に存在する活性化調節部位の少なくとも1つのアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換した、請求項1に記載の常活性変異体。
- 3. 配列番号:1または配列番号:3に記載のアミノ酸配列における352番目、353番目、354番目または357番目の少なくとも一つの部位に相当する部位のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基に置換した、請求項1または2に記載の常活性変異体。
- 4. H3 受容体の活性化調節部位のアミノ酸残基の置換が、下記(a)または (b)である、請求項1または2に記載の常活性変異体。
- (a) ヒトH3 受容体において、RDRKVAK から、KDHKVLK、RARKVAK、RDRKVIK、または、RDRKVKK への置換
- (b) マウス、ラットまたはモルモット H3 受容体において、RDKKVAK から、KDHKV LK、RAKKVAK、RDKKVIK、もしくは、RDKKVKK への置換
- 5. 下記(a) ~(c)の少なくとも一つに記載のアミノ酸置換を含む、請求項1 または2に記載の常活性変異体。
- (a) 配列番号: 1 に記載のアミノ酸配列において少なくとも、357 番目の A から K または I への置換
- (b) 配列番号:1に記載のアミノ酸配列において少なくとも、353番目のDから Aへの置換
- (c) 配列番号: 1 に記載のアミノ酸配列において少なくとも、352 番目の R から K、354 番目の K から H、および、357 番目の A から L への置換
- 6. 下記(a) ~(c)の少なくとも一つに記載のアミノ酸置換を含む、請求項1 または2に記載の常活性変異体。

- (a) 配列番号: 3に記載のアミノ酸配列において少なくとも、357番目の A から K または I への置換
- (b) 配列番号: 3に記載のアミノ酸配列において少なくとも、353 番目の D から A への置換
- (c) 配列番号: 3に記載のアミノ酸配列において少なくとも、352番目のRから K、354番目のKからH、および、357番目のAからLへの置換
- 7. 請求項1~6のいずれかに記載の常活性変異体をコードする DNA。
- 8. 請求項7に記載の DNA が挿入されたベクター。
- 9. 請求項7に記載の DNA または請求項8に記載のベクターを保持する形質転換細胞。
- 10. 被験化合物が H3 受容体の常活性変異体の活性を変化させるか否かを評価 する方法であって、
- (a) H3 受容体の常活性変異体を発現している細胞に被験化合物を接触させる工程、
- (b) 該細胞における常活性変異体の活性を検出する工程、 を含み、上記活性が、被験化合物を接触させないときに比べ増加または減 少している場合に、被験化合物が、上記常活性変異体の活性を変化させる と判定される方法。
- 11. cAMP 濃度の変化、カルシウム濃度の変化、G 蛋白質の活性の変化、ホスホリパーゼ C の活性の変化、または、pH の変化を指標に常活性変異体の活性を検出する、請求項10に記載の方法。
- 12. 以下の(a)および(b)の工程を含む、H3 受容体の常活性変異体の活性変化させる医薬品候補化合物のスクリーニング方法。
- (a) 請求項10または11に記載の方法により、複数の被験化合物について、H 3 受容体の常活性変異体の活性を変化させるか否かを評価する工程
- (b) 複数の被験化合物から、該常活性変異体の活性を変化させると評価された

- 22 -

化合物を選択する工程

13. 医薬品候補化合物が H3 受容体のインバースアゴニストである、請求項1 2に記載の方法。

1/5

	R	D	K	K	V	A	K	S	
m-H3	5'- CGG	GAC	AAG	AAG	GTA	GCC	AAG	TCG -3'	(配列番号:13)
MT1	5'- CGG	GAC	AAG	AAG	GTA	CTC	AAG	TCG -3'	(配列番号:14)
MT2	5'-AAG	GAC	CAC	AAG	GTA	CTC	AAG	TCG -3'	(配列番号:15)
мтз	5'- CGG	GCC	AAG	AAG	GTA	GCC	AAG	TCG -3'	(配列番号:16)
MT5	5'- CGG	GAC	AAG	AAG	GTA	ATC	AAG	TCG -3'	(配列番号:17)
MT6	5'- CGG	GAC	AAG	AAG	GTA	AAG	AAG	TCG -3'	(配列番号:18)

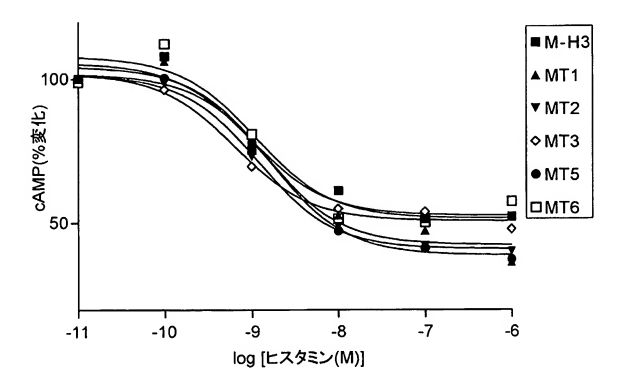
2/5

	351	360		
m-H3	SRDKK	VAKSL	(配列番号:	27)
MT1	SRDKK	VLKSL	(配列番号:	28)
MT2	SKDHK	VLKSL	(配列番号:	29)
MT3	SRAKK	VLKSL	(配列番号:	30)
MT5	SRDKK	VIKSL	(配列番号:	31)
MT6	SRDKK	VKKSL	(配列番号:	32)

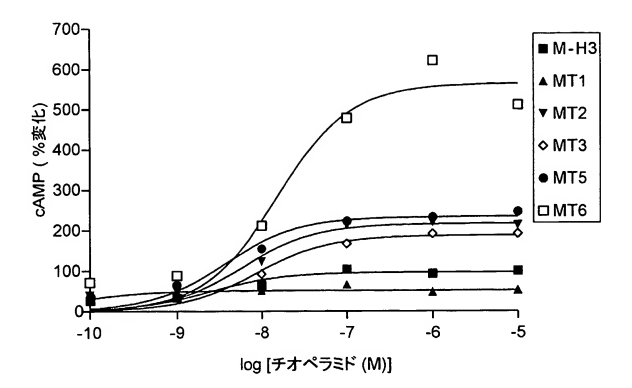
3/5

	351	360	
h-H3	SRDRK	VAKSL	(配列番号: 33)
MT1	SRDRK	VLKSL	(配列番号: 34)
MT2	SKDHK	VLK S L	(配列番号: 35)
MT3	SRARK	VLKSL	(配列番号: 36)
MT5	SRDRK	VIKSL	(配列番号: 37)
MT6	SRDRK	VKKSL	(配列番号: 38)

4/5



5 / 5 図 5



## 1/27

### SEQUENCE LISTING

<110> BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.

<120> The constitutive activated mutants of histamine H3 receptor and use thereof

<130> B1-A0201P

<140>

<141>

<150> JP 2002-123005

<151> 2002-04-24

<160> 38

<170> PatentIn Ver. 2.1

⟨210⟩ 1

<211> 445

<212> PRT

<213> Mus musculus

⟨400⟩ 1

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Leu Met Asn Ala Ser Gly Ala Leu

2/27

1 5 10 15

Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala
20 25 30

Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr
35 40 45

Val Leu Gly Asn Ala Leu Val Met Leu Ala Phe Val Ala Asp Ser Ser 50 55 60

Leu Arg Thr Gln Asn Asn Phe Phe Leu Leu Asn Leu Ala Ile Ser Asp
65 70 75 80

Phe Leu Val Gly Ala Phe Cys Ile Pro Leu Tyr Val Pro Tyr Val Leu

85 90 95

Thr Gly Arg Trp Thr Phe Gly Arg Gly Leu Cys Lys Leu Trp Leu Val
100 105 110

Val Asp Tyr Leu Leu Cys Ala Ser Ser Val Phe Asn Ile Val Leu Ile 115 120 125

Ser Tyr Asp Arg Phe Leu Ser Val Thr Arg Ala Val Ser Tyr Arg Ala

130 135 140

3/27

Gln Gln Gly Asp Thr Arg Arg Ala Val Arg Lys Met Ala Leu Val Trp

145 150 155 160

Val Leu Ala Phe Leu Leu Tyr Gly Pro Ala IIe Leu Ser Trp Glu Tyr

165 170 175

Leu Ser Gly Gly Ser Ser Ile Pro Glu Gly His Cys Tyr Ala Glu Phe
180 185 190

Phe Tyr Asn Trp Tyr Phe Leu Ile Thr Ala Ser Thr Leu Glu Phe Phe
195 200 205

Thr Pro Phe Leu Ser Val Thr Phe Phe Asn Leu Ser Ile Tyr Leu Asn 210 215 220

Ile Gln Arg Arg Thr Arg Leu Arg Leu Asp Gly Gly Arg Glu Ala Gly
225 230 235 240

Pro Glu Pro Pro Pro Asp Ala Gln Pro Ser Pro Pro Pro Ala Pro Pro
245 250 255

Ser Cys Trp Gly Cys Trp Pro Lys Gly His Gly Glu Ala Met Pro Leu 260 265 270

His Arg Tyr Gly Val Gly Glu Ala Gly Pro Gly Val Glu Thr Gly Glu 275 280 285

4/27

Ala Gly Leu Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ala Ala Ala Ser Pro Thr 290 295 300

Ser Ser Ser Gly Ser Ser Ser Arg Gly Thr Glu Arg Pro Arg Ser Leu 305 310 315 320

Lys Arg Gly Ser Lys Pro Ser Ala Ser Ser Ala Ser Leu Glu Lys Arg
325 330 335

Met Lys Met Val Ser Gln Ser Ile Thr Gln Arg Phe Arg Leu Ser Arg

340 345 350

Asp Lys Lys Val Ala Lys Ser Leu Ala Ile Ile Val Ser Ile Phe Gly
355 360 365

Leu Cys Trp Ala Pro Tyr Thr Leu Leu Met Ile Ile Arg Ala Ala Cys
370 375 380

His Gly His Cys Val Pro Asp Tyr Trp Tyr Glu Thr Ser Phe Trp Leu 385 390 395 400

Leu Trp Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His
405 410 415

Tyr Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu

5/27

420 425 430

Lys Val Gln Pro His Gly Ser Leu Glu Gln Cys Trp Lys
435
440
445

<210> 2

<211> 1338

<212> DNA

<213> Mus musculus

<400> 2

atggagege egecgecega eggetgatg aaegegtegg gegetetgee eggaggege 60 geggetgeag geggegege eggetteteg getgeetet gegetgeete 120 atggegetge teategtge eaeagtgetg ggeaaegege tggteatget egeetteetg 180 geggattega geeteegeae eeagaaeaae ttetttetge teaaeetege eateteegae 240 tteetegtgg gtgeettetg eateeeattg tatgtaeeet atgtgetgae eggeegttgg 300 acetttggee ggggeetetg eaagetgtgg etggtgatg actacetaet gtgtgeetee 360 teagtettea acategtet gateagetat gaeegattee tgteagteae tegagetgte 420 teetaeaggg eecageaggg ggaeaeaaga egggetgtee ggaagatgge aetggtgtgg 480 gtgetggeet teetgetgat tgggeetgee ateetgagtt gggagtaeet gteeggtgge 540 ageteeatee eecagagge etgetaget gagtettet aeaaetggta ettteteate 600 aeeggeeteea eectegagtt etteaeaee tteeteageg ttaeettet eaaeeteage 660 atetaeetga acateeaga gegeaetegt etteegetgg atggggeeg agaggetggt 720 eeagaaeeee eaeetggggggaggeeatg eeaaeeeteg eeaeeteea ggtatgggg gggtaggee 840 tggetggeeaa aggggeeagg ggaggeeatg eeategeag ggtatgggt gggtaggea 840

6/27

ggccctggtg ttgagactgg ggaggctggc ctcgggggtg gcagcggtgg aggcgctgct 900 gcctcgcta cctccagctc cggcagctcc tcaaggggca ctgagaggcc acgctcactc 960 aaaaggggct ccaagccatc agcgtcttca gcgtccttgg agaagcgcat gaagatggta 1020 tcccaaagca tcacccagcg ctttcggctg tcgcgggaca agaaggtagc caagtcgctg 1080 gctatcatcg tgagcatctt tgggctctgc tgggccccgt acacactcct catgatcatc 1140 cgggctgctt gccatggcca ctgcgtcccc gactactggt acgagacgtc cttctggctt 1200 ctgtgggcca actcggccgt caaccccgtc ctctacccac tgtgccacta cagcttccgt 1260 agagccttca ccaagctcct ctgcccccag aagctcaagg tccagcccca tggctccctg 1320 gagcagtgct ggaagtga

<210> 3

<211> 445

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 3

Met Glu Arg Ala Pro Pro Asp Gly Pro Leu Asn Ala Ser Gly Ala Leu

1 5 10 15

Ala Gly Glu Ala Ala Ala Gly Gly Ala Arg Gly Phe Ser Ala Ala
20 25 30

Trp Thr Ala Val Leu Ala Ala Leu Met Ala Leu Leu Ile Val Ala Thr

35 40 45

### 7/27

Val Leu Gly Asn Ala Leu Val Met Leu Ala Phe Val Ala Asp Ser Ser 50 55 60

Leu Arg Thr Gln Asn Asn Phe Phe Leu Leu Asn Leu Ala Ile Ser Asp
65 70 75 80

Phe Leu Val Gly Ala Phe Cys Ile Pro Leu Tyr Val Pro Tyr Val Leu

85 90 95

Thr Gly Arg Trp Thr Phe Gly Arg Gly Leu Cys Lys Leu Trp Leu Val
100 105 110

Val Asp Tyr Leu Leu Cys Thr Ser Ser Ala Phe Asn Ile Val Leu Ile
115 120 125

Ser Tyr Asp Arg Phe Leu Ser Val Thr Arg Ala Val Ser Tyr Arg Ala

130 135 140

Gln Gln Gly Asp Thr Arg Arg Ala Val Arg Lys Met Leu Leu Val Trp

145 150 155 160

Val Leu Ala Phe Leu Leu Tyr Gly Pro Ala Ile Leu Ser Trp Glu Tyr
165 170 175

Leu Ser Gly Gly Ser Ser Ile Pro Glu Gly His Cys Tyr Ala Glu Phe
180 185 190

8/27

Phe Tyr Asn Trp Tyr Phe Leu Ile Thr Ala Ser Thr Leu Glu Phe Phe
195 200 205

Thr Pro Phe Leu Ser Val Thr Phe Phe Asn Leu Ser Ile Tyr Leu Asn 210 215 220

Ile Gln Arg Arg Thr Arg Leu Arg Leu Asp Gly Ala Arg Glu Ala Ala 225 230 235 240

Gly Pro Glu Pro Pro Pro Glu Ala Gln Pro Ser Pro Pro Pro Pro Pro 245 250 255

Gly Cys Trp Gly Cys Trp Gln Lys Gly His Gly Glu Ala Met Pro Leu 260 265 270

His Arg Tyr Gly Val Gly Glu Ala Ala Val Gly Ala Glu Ala Gly Glu
275 280 285

Ala Thr Leu Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Ser Val Ala Ser Pro Thr
290 295 300

Ser Ser Ser Gly Ser Ser Ser Arg Gly Thr Glu Arg Pro Arg Ser Leu 305 310 315 320

Lys Arg Gly Ser Lys Pro Ser Ala Ser Ser Ala Ser Leu Glu Lys Arg

9/27

325 330 335

Met Lys Met Val Ser Gln Ser Phe Thr Gln Arg Phe Arg Leu Ser Arg

340 345 350

Asp Arg Lys Val Ala Lys Ser Leu Ala Val Ile Val Ser Ile Phe Gly
355 360 365

Leu Cys Trp Ala Pro Tyr Thr Leu Leu Met Ile Ile Arg Ala Ala Cys 370 375 380

His Gly His Cys Val Pro Asp Tyr Trp Tyr Glu Thr Ser Phe Trp Leu 385 390 395 400

Leu Trp Ala Asn Ser Ala Val Asn Pro Val Leu Tyr Pro Leu Cys His
405 410 415

His Ser Phe Arg Arg Ala Phe Thr Lys Leu Leu Cys Pro Gln Lys Leu
420 425 430

Lys Ile Gln Pro His Ser Ser Leu Glu His Cys Trp Lys
435 440 445

⟨210⟩ 4

⟨211⟩ 7

10/27

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: An Artificially Synthesized Peptide Sequence

<400> 4

Lys Asp His Lys Val Leu Lys

1 5

⟨210⟩ 5

⟨211⟩ 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

**<400> 5** 

Arg Ala Arg Lys Val Ala Lys

11/27

⟨210⟩ 6

(211) 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 6

Arg Asp Arg Lys Val Ile Lys

1 5

⟨210⟩ 7

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨400⟩ 7

1

Arg Asp Arg Lys Val Lys Lys

12/27

<210> 8

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 8

Arg Ala Lys Lys Val Ala Lys

1 5

<210> 9

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨400⟩ 9

13/27

Arg Asp Lys Lys Val Ile Lys

5

1

<210> 10

⟨211⟩ 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 10

Arg Asp Lys Lys Val Lys Lys

5

1

<210> 11

⟨211⟩ 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Consensus Sequence

14/27

<400> 11

Arg Asp Arg Lys Val Ala Lys

5

1

<210> 12

⟨211⟩ 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Consensus Sequence

<400> 12

Arg Asp Lys Lys Val Ala Lys

1 5

<210> 13

<211> 24

<212> DNA

<213> Mus musculus

⟨400⟩ 13

cgggacaaga aggtagccaa gtcg

15/27

<210> 14

(211) 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 14

cgggacaaga aggtactcaa gtcg

24

<210> 15

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

16/27

<210> 16

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 16

cgggccaaga aggtagccaa gtcg

24

⟨210⟩ 17

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: An Artificially Synthesized Nucleotide Sequence

17/27

<210> 18

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: An Artificially Synthesized Nucleotide Sequence

<400> 18

cgggacaaga aggtaaagaa gtcg

24

⟨210⟩ 19

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

18/27

<210> 20

⟨211⟩ 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 20

tcacttccag cactgctcca gg

22

<210> 21

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: An Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 21

gcactcgtct tcggctggat g

19/27

<210> 22

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 22

cgacttgagt accttcttgt c

21

<210> 23

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

20/27

<210> 24

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 24

cttcttggcc cgcgacagcc g

21

<210> 25

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 25

cgacttgatt accttcttgt c

21/27

<210> 26

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 26

cgacttcttt accttcttgt cccg

24

<210> 27

<211> 10

<212> PRT

<213> Mus musculus

<400> 27

Ser Arg Asp Lys Lys Val Ala Lys Ser Leu

1

5

10

<210> 28

<211> 10

22/27

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: An Artificially Synthesized Peptide Sequence

<400> 28

Ser Arg Asp Lys Lys Val Leu Lys Ser Leu

1

5

10

<210> 29

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 29

Ser Lys Asp His Lys Val Leu Lys Ser Leu

1

5

23/27

⟨210⟩ 30

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 30

Ser Arg Ala Lys Lys Val Leu Lys Ser Leu

1 5 10

<210> 31

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 31

Ser Arg Asp Lys Lys Val Ile Lys Ser Leu

1 5 10

24/27

⟨210⟩ 32

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<400> 32

Ser Arg Asp Lys Lys Val Lys Lys Ser Leu

1

5

10

<210> 33

<211> 10

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 33

Ser Arg Asp Arg Lys Val Ala Lys Ser Leu

1

5

25/27

10

<210> 34

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 34

Ser Arg Asp Arg Lys Val Leu Lys Ser Leu

1 5

<210> 35

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 35

Ser Lys Asp His Lys Val Leu Lys Ser Leu

1 5 10

26/27

<210> 36

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 36

Ser Arg Ala Arg Lys Val Leu Lys Ser Leu

1 5 10

<210> 37

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

27/27

Ser Arg Asp Arg Lys Val Ile Lys Ser Leu

1 5 10

⟨210⟩ 38

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨400⟩ 38

Ser Arg Asp Arg Lys Val Lys Lys Ser Leu

1 5 10

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/05184

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07K14/705, C12N15/12, C12N5/10, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12Q1/02, G01N33/15, G01N33/50, A61P43/00, A61P3/00, A61P3/04, A61P3/08, A61P5/50, A61K45/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELD	S SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C07K14/705, C12N15/12, C12N5/10, C12N1/15, C12N1/19,  C12N1/21, C12Q1/02, G01N33/15, G01N33/50, A61P43/00,  A61P3/00, A61P3/04, A61P3/08, A61P5/50, A61K45/00					
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS (DIALOG)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y	WO 01/68816 Al (Smithkline E 20 September, 2001 (20.09.01) Sequence Nos. 1 to 2 (Family: none)		1-13		
Y	WO 00/20011 A1 (Optho-Mcneil Inc.), 13 April, 2000 (13.04.00), Fig. 3 & EP 1035856 A1	Pharmaceutical,	1-13		
Y	WO 99/33978 Al (Ban'yu Pharm 08 July, 1999 (08.07.99), Sequence Nos. 2, 22 & EP 1043395 Al	aceutical Co., Ltd.),	1-13		
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		It later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  Y'' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  15 July, 2003 (15.07.03)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/05184

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No		
Y	WO 00/39164 A1 (Ban'yu Pharmaceutical Co., Ltd.), 06 July, 2000 (06.07.00), Sequence Nos. 1, 20, 25 & JP 2000-018003 A & EP 1142909 A1 & US 2002/0086359 A1	1-13		
Y	Kjelsberg M.A., Constitutive activation of the alpha 1B-adrenergic receptor by all amino acid substitutions at a single site. Evidence for a region which constrains receptor activation, J. Biol.Chem., 1992, Vol.267, No.3, pages 1430-3	1-13		
Y	WO 01/77172 A2 (Arena Pharmaceuticals, Inc.), 18 October, 2001 (18.10.01), Full text & EP 1301594 A2	1-13		
		·		
	·			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

## 国際出願番号 PCT/JP03/05184 国際調查報告 A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C1. 7 C07K14/705, C12N15/12, C12N5/10, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12Q1/02, G01N33/15, GO1N33/50, A61P43/00, A61P3/00, A61P3/04, A61P3/08, A61P5/50, A61K45/00 B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C1. 7 C07K14/705, C12N15/12, C12N5/10, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12Q1/02, G01N33/15, GO1N33/50, A61P43/00, A61P3/00, A61P3/04, A61P3/08, A61P5/50, A61K45/00 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeg Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeg BIOSIS(DIALOG) . 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー\* Y WO 01/68816 Al (Smithkline Beecham Corporation) 2001.09.20, 1 - 13sea. 1-2 (ファミリーなし) Y WO 00/20011 A1 (Optho-Mcneil Pharmaceutical, Inc.) $1 - 1 \ 3$ 2000. 04. 13, Fig. 3 & EP 1035856 A1 WO 99/33978 A1 (萬有製薬株式会社) 1999.07.08, Seq. 2, 22 1 - 13Y & EP 1043395 A1 ┃ ┃ パテントファミリーに関する別紙を参照。 |x| C欄の続きにも文献が列挙されている。 \* 引用文献のカテゴリー の日の後に公安された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献 (理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 15.07.03 25.06.03 特許庁審査官(権限のある職員) 4 N 3126 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 高堀 栄二

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際出願番号 PCT/JP03/05184

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号 1-13
Y	WO 00/39164 A1 (萬有製薬株式会社) 2000.07.06, Seq.1, 20, 25 & JP 2000-018003 A	1-13
	& EP 1142909 A1	
	& US 2002/0086359 A1	
Y	Kjelsberg M. A., Constitutive activation of the alpha	$1 - 1 \ 3$
	lB-adrenergic receptor by all amino acid substitutions at a single site. Evidence for a region which constrains receptor	
	activation, J. Biol. Chem., 1992, Vol. 267, No. 3,	
	pages 1430-3	
37	WO 01/77172 A2 (Arena Pharmaceuticals, Inc.) 2001.10.18,	1-13
Y	WO 01/7/172 AZ (Arena Pharmaceuticals, Inc.) 2001.10.10,  全文	1 13
	& EP 1301594 A2	
		]